# Japanese Patent Publication No. 61-30582 B2

(19) Japanese Patent Office

(24)(44) Date of Publication: July 14, 1986

(51) Int. Cl.<sup>4</sup>: A61J 1/00 A61M 5/00 B29C 65/74

- (21) Application Number: 56-108778
- (22) Date of Filing: July 11, 1981 Priority Claimed: (32) July 11, 1980 (33) US (31) 167716 (32) February 23, 1981 (33) US (31) 236855
- (65) Patent Application Laid-Open No. 57-49468
- (43) Date of Laid-Open: March 23, 1982
- (71) Applicant: E I Du Pond De Nimoas and Company
- (72) Inventor: Dadly Walter Cyril Spenser
- (54) Title of the Invention: A METHOD FOR STERILE CONNECTION AND AN APPARATUS

# (57) Claims

- 1. A method for connecting a first and a second thermoplasticity tubes each other in a traversing direction of an axis of each of the tubes, comprising the steps of: cutting the tubes with a cutting means having a heated cutting surface and forming a continuous melting seal between the heated cutting surface and a cross section of each of the tubes; thereby retaining the seal between an interior portion and an exterior portion of the tubes; and connecting each melting end of the tubes each other while holding the tubes for forming a connection between the tubes.
- 7. A sterile connection forming apparatus, comprising: a cutting means; a means suitable for heating the cutting means; a pair of setup blocks suitable for accepting and holding two tubes to be connected; a means for giving movement between the blocks and the cutting means such that the cutting means is located between the blocks and a traversing portion suitable for the blocks to accept the tubes; a means suitable for arranging the blocks such that two different ends of the tubes align each other and for realigning the blocks such that the ends position to face each other; and a means for separating the blocks and the cutting means while pushing the blocks each other.

Description of the Reference Numerals

In the Figs, 9, 10: blood bag; 11: thermoplasticity tube; 12: tube; 13, 14: slot; 15, 16: slot; 17, 18: block; 19: heated cutting means; 21, 22, 23, 24: interface of melted tube; 25, 26, 27: guide

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公告

#### 報(B2) ⑫特 許 公

昭61-30582

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

**网**网公告 昭和61年(1986)7月14日

1/00 A 61 J 5/00 A 61 M B 29 C 65/74 7132-4C 7033-4C 7365-4F

発明の数 6 (全12頁)

69発明の名称

無菌ドッキング方法及び装置

頭 昭56-108778 ②特

63公 開 昭57-49468

願 昭56(1981)7月11日 223出

43昭57(1982)3月23日

侵先権主張

@1980年7月11日@米国(US)@167716

❷1981年2月23日每米国(US) @236855

ダドリー・ウオルタ @発 明 者

アメリカ合衆国デラウエア州19809ウイルミントン・シツ

プリーロード619

イー・アイ・デユポ ②出 願 人

アメリカ合衆国デラウエア州ウイルミントン・マーケツト

ストリート1007

ンド・カンパニー

ー・サイリル・スペン

ン・デ・ニモアス・ア

弁理士 小田島 平吉 70代 理 人

外1名

郎 審査 官 内 藤

1

2

# 切特許請求の範囲

1 各チューブの軸線を横切る方向に第一及び第 二の熱可塑性チューブを相互に接続する方法であ つて、加熱した切断表面を有する切断手段を用い て該チューブを切断して該加熱した切断表面と 5 3 該熱切断手段を、該チューブをつくる熱可塑 各々の該チューブの横断面との間に連続的溶融シ ールを形成し、それにより該チユーブの内部と外 部との間にシールを保持し、そして該チューブの それぞれの溶融端部を相互に接合して該シールを を特徴とする方法。

2 熱可塑性樹脂から形成された第一のチューブ と熱可塑性樹脂から形成された第二のチューブと の間に無菌接続を形成する方法であつて、緊密に 隣接した実質的に平行な位置に該チューブを保持 15 方法。 する一対の取付手段に該チューブを取付け、該切 断手段と接触している該チューブを形成する熱可 **塑性樹脂が溶融されるような速度で実質的に平担** な表面を有する熱切断手段の縁を眩チューブの両 方を通して押し進め、それにより溶融界面を該切 20 7 切断手段と、該切断手段を加熱するのに適し 断手段の実質的に平担な表面と該チューブの各々 との間に形成させ、該チューブを相互に整列し次 いで眩チューブを相互に押し進めあいながら眩切

断手段の縁を越えて該チューブを進める間該溶融 界面を保持し、そしてかくして接合した溶融界面 を冷却せしめ、それによつて無菌接続を該チュー ブ間に形成することを特徴とする方法。

- 性樹脂が使用される時間に劣化し始める温度より 低い温度に保持する特許請求の範囲第2項記載の 方法。
- 4 該チューブを保持する取付け手段が該チュー 保持しながら該チューブ間に接続を形成すること 10 ブを保持するスロットを有する一対のブロックで ある特許譜求の範囲第3項記載の方法。
  - 5 該溶融界面が形成されている間、該ブロツク は該切断手段から約5ミル乃至約50ミル間隔を置 いて配置されている特許請求の範囲第4項記載の
  - 6 該ブロックは溶融界面が形成されている間該 切断手段から約10ミル乃至約20ミル間隔を置いて 配置されている特許請求の範囲第5項記載の方 法。
  - た手段と、接合されるべき二つのチューブを受入 れそして保持するのに適した一対の取付けブロツ クと、該切断手段が該ブロツクと該ブロツクがチ

ユーブを受け入れるのに適した横行部 (traversing) との間にあるような位置へ該ブロ ックと眩切断手段間で移動を与える手段と、二つ の異なつたチューブ端が相互に整列しそして向き 合う位置に眩ブロツクを再整列するのに適した手 5 段と、そして該プロツクを相互に押しあいながら 該ブロツクと該切断手段とを分離する手段を含有 することより成る無菌接続形成装置。

8 切断手段と、該切断手段を加熱するのに適し 入れそして保持するのに適した一対の取付けブロ ックと、第一の位置、第二の位置及び第三の位置 に取付けブロックを移動するための手段であつ て、該切断手段は該第一の位置では該取付ブロツ いる二つの異なつたチユーブ端を整列するように 該第二の位置に相対的に変位され、該取付けブロ ックは該第三の位置では該切断手段から分離され ているものと、そして該第三の位置にあるとき該 具備する無菌接続形成装置。

9 該ブロックは、該切断手段が該ブロック間に 位置するとき該切断手段から約5ミル乃至約50ミ ル間隔を置いて配置されている特許請求の範囲第 8項記載の装置。

10 該ブロツクが、該切断手段が該ブロツク間 に位置しているとき該切断手段から約10ミル乃至 約20ミル間隔を置いて配置されている特許請求の 節囲第9項記載の装置。

有する透析溶液容器が患者の腹腔から延びるチュ ーブにカツプルされている連続的歩行許容腹膜透 析のための無菌接続装置であつて、移送ポートチ ユーブ及び患者のチューブを受け入れそして保持 段と、該切断手段を加熱するのに適した手段と、 **酸プロックと該切断手段との間で該切断手段が該** ブロックと眩ブロックが眩チユーブを受け入れる のに適した横行部 (traversing) との間にあるよ **該異なつたチユーブ端が相互に整列しそして相互** に向き合う位置に再整列させる手段と、該ブロツ クを相互に押しつけあいながら該ブロック及び該 切断手段とを分離するための手段とを具備するこ

とを特徴とする装置。

12 患者のチューブがコネクタを持たずそして シールされた遠い方の端部を有する特許請求の範 囲第11項記載の無菌接続装置。

13 該移送ポートチユーブが、コネクタを持た ず、シールされた遠い方の端部を有し、そして患 者のチューブの直径と同じ直径である特許請求の 範囲第11項記載の無菌接続装置。

14 各血液バックは接続のために使用され得る た手段と、接合されるべき二つのチューブを受け 10 チューブを有し、そして無菌接続は眩チューブを 接続することによつてなされるようになつている 二つの血液バツクを接合するための無菌接続装置 において、接合されるべきチユーブを受け入れそ して保持するのに適した一対の取付けブロック ク間にあり、該取付ブロックは相互に向き合つて 15 と、切断手段と、該切断手段を加熱するのに適し た手段と、該切断手段が該ブロツクと該ブロツク が該チューブを受け入れるのに適する横行部 (traversing) との間にあるような位置への該ブ ロックと該切断手段との間における移動を与える 取付プロックを相互に押しあわせるバネ手段とを 20 手段と、異なつたチューブ端が相互に整列しそし て相互に向き合う位置に該ブロツクを再整列させ るための手段と、該ブロツクを相互に押しつけあ いながら該ブロツクと該切断手段とを分離する手 段とを具備することを特徴とする装置。

> 25 15 該バツグの一つがドナーバツグであり、そ してその血液採集チユーブが接合されるべきチユ ーブの一つである特許請求の範囲第14項記載の 無菌接続装置。

16 接合されるべき二つのチューブが同じ直径 11 チューブのセグメントを含む移送ポートを 30 である特許請求の範囲第15項記載の無菌接続装 置。

> 17 血液採集チューブはシールされた遠い方の 端部を有する特許請求の範囲第16項記載の無菌 接続装置。

するのに適した一対の取付けブロックと、切断手 35 18 第二のバッグは移送チューブを有する移送 ポートを有する移送バツグであり、移送チユーブ は接合されるべき他のチユーブである特許請求の 節囲第17項記載の無菌接続装置。

19 該移送チューブがシールされた遠い方の端 うな位置への移動を与える手段と、該ブロツクを 40 部を有する特許請求の範囲第18項記載の無菌接 統装置。

> 20 該バツグの一つがその血液採集チューブに 加えて、無菌接続のため特定的に使用されるべき コネクタのないチユーブを有し、眩チユーブはシ

ールされた遠い方の端を有する特許請求の範囲第 1 4 項記載の無菌接続装置。

21 該ドナーバツグがスチーム滅菌可能であ り、他のバツグは乾式滅菌のみ可能である材料か らつくられた移送バツグである特許請求の範囲第 5 ためにのみ時間を消費することが必要である。 20項記載の無菌接続装置。

該移送バツグがシールされた遠い方の端部 を有するコネクタのないチユーブを有する特許請 求の範囲第21項記載の無菌接続装置。

である特許請求の範囲第22項記載の無菌接続装 置。

2.4 該容器が特に無菌接続のためのコネクタの ないチューブを有し、該チューブはシールされた めの手段とを有する特許請求の範囲第11又は1 4項記載の無菌接続装置に使用するための容器。

25 特許請求の範囲第11項記載の無菌接続装 置に使用するための透析バツグである特許請求の 範囲第24項記載の容器。

26 該コネクタのないチユーブが血液採集チユ ーブの他にある特許請求の範囲第14項記載の無 菌接続装置に使用するための血液バツグである特 許請求の範囲第24項記載の容器。

# 発明の詳細な説明

本発明は二つのチューブの間に無菌接続 (sterile connection) (無菌ドッキング) を形成 するための方法及び装置に関する。

現時点では、一つの容器から他の容器への無菌 最近使用されている唯一の真に無菌の輸送システ ムは容器をチューブと予め接続し次いで全組立体 を滅菌することを含む。これは非柔軟性であり且 つ費用がかかる。何故ならば新しい容器を加える は最初の充填の時点では知られていないからであ る。

無菌ドッキングの必要なる例は連続的歩行許容 腹膜透析 (continuous ambulatory perito-neal dialysis; CAPD) の場合である。この過程は、40代謝のための安定剤、他の保存剤又は細胞新生剤 正常にはじん臓によつて除去される廃生成物 (waste products) を血液から洗い次いでこれを 患者に戻す膜拡散細胞において身体の外側での血 液の代替透析である。身体の外側の透析は時間を

6

消費する過程であり、ときには身体外の物質及び 状態にさらすことによつて血液に対する損傷を正 じる。CAPDにおいては、患者は消費された透析 物を排出し、そしてそれを新しい溶液で置換する

CAPD患者は移植したカテーテルを経由して患 者の腹腔に接続されたチューブを有する。新しい 透析溶液のバツグからのチューブは患者のチュー ブに接続される。新しい透析溶液はバツグから患 23 接続されるべき二つのチューブが同じ直径 10 者の腹腔に排出され、そこでそれは約3-4時間 残留する。この処理期間中、空のバツグは患者の 普通の活効によつて続けることができる患者によ って折りたたまれそして運ばれる。この処理期間 後、消費された透接液を空のバツグに排出して戻 遠い方の端部とそれとの液体の連通を遮断するた 15 し、これを次に患者のチューブから接続を外す。 次に新しい透析溶液のバッグを患者のチューブに 接続し、この過程を繰り返す。透析溶液の新しい バッグへの接続は予防策が講じられているとして も、空気中に浮かぶバクテリア又は他の汚染にチ 20 ユーブの端をさらす。従来は、マスク、手袋、ガ ーゼストリップ及び殺菌剤(disinfectant)溶液 の使用を含む現在使用される精巧で費用のかかる 予防策にもかかわらず無菌性を確保するのに満足 すべき方法は存在しなかつた。通常汚染物は平均 25 して1年に1回又はそれより多く腹膜炎にかかる 程度に汚染が起こり、そしてそれからの瘢痕組織 (scar tissue) は透接を抑制する。

真に無菌の接続は腹膜炎の生起を最小にする。 たとえば、抗生物質、静菌剤(bacteriostat)又 輸送を必要とする多数の医学的方法が存在する。30 は他の投薬法(medication)のための任意の処理 バツクも汚染に応じて接続することができる。

無菌ドツキングのための同様な要求が血液バツ グのために存在する。現在では、使用前にすべて 接続されそして滅菌されたドナーからの血液は一 ことができず、必要とされる結合される容器の数 35 個又は二個のサテライトバッグに接続することが できる。これらのサテライトバツグは血奨及び小 板(platelets)の如き血液分離成分(blood separted components)を保持するために必要で あり得る。処理剤、たとえば塩基、緩衝剤、細胞 (rejuvenants) 処理剤又は他の汚染物を洗浄又は 除去するのに実際、所望されることがあるすべて の処理に対して予め接続されたバツグを有するこ とは実行可能ではない。新しい保存剤の如き補足

的処理は任意の商業的に許容し得る過程によるバ ッグ貯蔵期間中無菌的には現今では加えることが できない。更に、未使用のサテライトバツグの費 用を避けるために、このようなバツグの数は限定 され、予言された要求に基づいて選ばれる。要求 5 を予測することができることは、発明的要件に十 分加わりそして献血分屑における成分の量及び品 質のタイムアツセイ (time assay) としての品 質コントロールから非常に使用が限定される。最 は無菌血液ユニットに入る際に血液をバクテリア にさらし、それにより血液は入つてから24時間以 内に使用されることを必要とするということであ る。この故に、貯蔵した血液成分の生存能力 捉的処理によつて延ばすことはできるけれども、 かかる処理は通常は実行されない。

更に、一次血液バツグは熱(スチーム)によつ てのみ滅菌され得る抗凝固剤を含有する。故にす べての予め接続されたバッグは湿式滅菌技術、即 20 成することに関して沈黙している。 ちォートクレーブ装置中でのスチーム又は熱水に よつて滅菌することもできる。これらのバツグは 可塑化されたポリ塩化ビニル (PVC) からつく られるが、より大きい酸素透過性の如き他の理由 とが知られている。多くのかかる材料、たとえば 酸素透過性ポリエチレンはスチーム滅菌性ではな いので、それらは子め接続されたシステムにおい ては現在使用されない。

蔵寿命を制限したり又はもしあればどれか使用さ れるかを知ることなくすべての湿式滅菌可能な多 数のバッグの予備接合を必要としたりすることな く、所望されていかなるプロセスも実行すること 可能とする。

米国特許第3968195号は、その自由端が自由端 をシールする熱可塑性プラスチツクダイアフラム を有する二つの硬質チューブ間の無菌接続をなす ための方法を開示する。二つのチューブの自由端 ユーブの自由端は僅かに間隔を置いて配置されて 整列され、そして各熱可塑性プラスチツクダイア フラムは加熱によつて開かれる。次いで硬質チユ ーブの自由端は接触せしめられ、そして熱可塑性

物質が冷却しそして固化しながら僅かな圧力下に 所定位置に保持され、それにより恒久的接続を創 り出す。このプロセスは、一度しか使用できな い。即ち同じチユーブへの他の接続はなされ得な い端部上の低融点熱可塑性プラスチツクダイアフ ラムを有するチューブを必要とする。上記特許第 3968195号の方法は採用されなかつた。その理由 はフレーム又は加熱エアジェツトにおいて端部を 保持するのに大きな熟練を必要とし、その故にバ 近の限定された使用のための主な理由はこれまで 10 クテリアは生存しているがチューブを溶融するこ とはない。

米国特許第3897296号は表面を重ね合わせ、表 面を液化するのにプラスチック表面のフラッシュ 点に近づく温度に該表面を加熱し、液化した表面 (viability) は貯蔵期間中保存剤を加える如き捕 15 の部分を除去してその下の酸化されていない表面 を暴露し、ただちに酸化されていない表面を相互 に接触せしめることによつて二つのプラスチック 表面を相互に溶接する方法を開示する。この文献 はチューブを切断すること及び無菌のドックを形

"血液及び血液成分のための無菌の流体輪送シ ステム"、(An Aseptic Fluid Transfer System for Blood and Blood Components,") ビー・エ ー・マイエル他、輸注、第18巻第5号、546-552 から好ましいバッグを構成するのに有用であるこ 25 頁、 9 月 - 10月号、1978 (B.A.Myhre et al, Transfusion, Vol.18, No. 5, pp.546 - 552, Sept. - Oct. 1978) は二つの無菌流体輪送システ ム (AFTS) ユニットを相互に熱シールするため のプロセスを記載している。AFTSユニツトはカ 無菌ドツキング手段は、無菌性を妥協したり貯 30 プトン(Kapton®)フィルム(相対的に高い温 度で安定な芳香族ポリイミド樹脂)を含有する。 その一つが平担であり、その一つが上昇した "H"形状区域を有するダイの対をダイ間に配置 されたAFTSユニットで1000psi(平方センチメ 35 ートル当り6.9×10ダイン)の圧力下に集められ る。ダイの温度は45秒の期間にわたつて200℃ (392°F) に上昇せしめられる。ダイは引き抜か れ、そしてダイからAFTSユニットが除去される と、AFTSユニツトはAFTユニツト間の開口を 間の無菌の接続が所望される場合には、各硬質チ 40 取囲むシールによつて互いにヒートシールされ る。取付けられたAFTSユニットで構成された血 液バツグはそれによつて接合することができる。 このシステムは遅く、そして一度だけ使用できる 特定的に構成されたユニツトを必要とする。

本発明はシステム無菌性を保持しながら、熱切 断手段を使用する二つの無菌の閉じた端部管又は 導管を切断及び接続するためのプロセス、装置及 びシステムに関する。接合されるべきチユーブの 閉じた端部は切断手段に対して各管端部をシール 5 する溶融重合体を使用して切断手段によつて逐次 的に又は同時的に切断される。バクテリアを速く 殺すのに十分に熱い溶融重合体のシールは、空気 中に浮かんだ又は表面の生命力のあるバクテリア チャンスを持たないように連続的に保持される。 すべてシールを保持している間に、管端部は整列 するように移動され、加熱した切断手段は滑り、 そして端部は相互に押される。接続部が冷却する は頑丈で、強くそして多数の追加の接続は同じチ ユーブとのその後のドツキングにおいてなされ得 る。この発明は無菌の流体を処理し、貯蔵しそし て使用することにおいて最大柔軟性を許容する特 定の附属品 (fittings) を持たない迅速な費用の 20 少ないシステムを提供する。

第1図を参照すると、熱可塑性プラスチックチ ユーブ11のシールされた端部7は、ブロツク1 7及び18に機械加工された、スロット13及び 端部8は、ブロツク17及び18に機械加工され た、スロット 15及び 1:6 に挿入される。スロッ ト 1 3 - 1 4 及び 1 5 - 1 6 は真直ぐなチューブ 端を受け入れるように整列されている。第1図乃 バック9及び10に接続される。或いは、該チユ ーブのうちの一つを透析バツグに接続することが でき、他を患者の腹腔に接続することができる。 患者の腹腔に接続されているチューブは他端にお グに接続することができる。

第2図を参照すると、二つのブロック17及び 18は銅からつくられたブレードである熱切断手 段19に対して矢印で示された方向に滑り、それ (溶融) され、そして熱切断手段19に接触して 存在する四個の溶融したチューブ界面 21,2 2,23及び24がある。これらの溶融した界面 21及び24はチューブ11及び12の界面とチ

ユーブ 1 1 及び 1 2 の外側の空気の交換や空気中 に又は熱切断手段を除くチユーブ若しくは装置表 面上に懸濁した粒子からの汚染を防止する。チュ ーブを後記する如く相互に押しつけあう間に、生 じ得る瞬間のギャップは許容することができるこ とは理解されるべきである。

第3図を参照すると、ブロック17は、チユー ブ11及び12を伴つたスロット13及び16が 熱切断手段の向かい側に整列されるようにブロツ がチューブ又は接合部の何れかの内側に到達する 10 ク18に対して移動させられている。溶融した界 面 (チューブ端) 2 1 はブロックの移動中熱切断 手段19の表面に沿つてこすりつけられている。

第4図を参照すると、整列したままのスロット 13及び16及びチューブ11及び12を有する と、無菌接続又はドッキングは完全である。接続 15 ブロック17及び18並びに熱処理切断手段19 は相互に移動し、そして溶融界面21及び24は 融着し、それによりチユーブ11及び12を接合 しあう。チューブ11及び12を保持するブロツ ク17及び18は、該ブロツクと切断手段とが相 互に移動する間バネ(第5図参照)によつて互い に押しつけあわされ、該接合の僅かな圧縮をもた らす。

第5図を参照すると、ブロック17及び18は 一列に整列したスロツト13及び16とともに示 - 14に挿入される。チューブ12のシールされた 25 され、プロツクは溶接がなされた後の位置にあ り、溶接したチユーブは除去されている。ブロツ クはガイド 2 5, 2 6 及び 2 7 に滑動可能に取付 けられているのが示されている。ブロツク18は 部品31の回転運動を許容するようにボルト33 至第4図において、チューブ11及び12は血液 30 によつて相互に接続される二個の部品 30, 31 として示されている。それによつて、部品31 は、それにより保持されたブロツク及びチユーブ (示されていない) が切断手段(明瞭にするため 示されていない)から引き抜かれるにつれて、バ いてシールされた端部を有する代わりに空のバツ 35 ネ 3 2 によつてプロック 1 7 の方へ別個に押し進 められ得る。

第5図は又、操作ハンドル29及び取付けブロ ック17及び18が押しつけられるストップーブ ロック28を示す。この態様の操作は既に述べた により該切断手段がチューブ 1 1 及び 1 2 を切断 40 第 1 図乃至第 3 図を参照して第 5 図乃至第 8 図を 使用することによつで最も良く記載される。操作 者は第1図に示された如くスロット13-14及 び15-16にチューブ端を挿入する。第7図に 示される切断手段19及びプロツクヒータ37

は、切断手段19が該取付けブロック17及び1 8の間の空間と一直線になつている取付けブロッ ク17及び18とストップブロック28との間に 位置するように、降ろされる。この位置決めは、 ブロックヒータ37及び切断手段19を第8図に 5 示されるハウジング39の上部部分40に固定的 に配置されることにより、そして取付ブロック、 ストップブロック28及び同伴スライドをハウジ ングが閉じられるときに切断手段が正しく位置す るようにハウジング 3 9 の基部部分 4 1 に固定し 10 て配置させることにより、行なわれる。ハウジン グの二つの部分はヒンジ42によつて取付けられ る。

切断手段を加熱するためのブレードブロックヒ B図に示されるブロック 17及び 18は一番先の 水平面が隣接するように相互に嵌合する。出発位 置にあるときは、取付けブロックはブロック18 のキャビティ35ヘブロック17上のねじ付きピ によつて協働関係に保持される (第6図)。操作 者はブロック17及び18をスライド25,26 及び27上で相互に移動させるハンドル29を押 し、それにより第2図に示されるように熱切断手 段19を横切つてチューブを移動させる。ブロツ 25 ク17は先ずストップープロック28に突きあた り、それによつて二つのブロツクは十分に外れ て、ブロック18がストツプブロツク28に対し て停止するまで動く。ブロック18のこの更なる より熱切断手段19に対してシールされたまま第 3図に示されるようにスロット 13及び 16が一 列に整列する。操作者はただちにハンドル29を 引き抜いて、ハンドル29に接続されているブロ 上へ加えられる圧力を通じてのブロツク間の摩擦 によつてブロック17を、移動させる。接合され るべきブロック及びチューブ端は熱切断手段19 から離れるように移動する。ブロツク18のコー べきチユーブ端が熱切断手段の縁を滑りはずれる につれてそれらのチユーブ端上で僅かな圧縮が促 されるように、ブロツク18の部品31はバネ3 2によりブロック17に向かつてボルト33のま

わりに僅かに回転する(第5図参照)。スライド 25上のストップ38(第7図)はブロック及び ハンドルの運動を完了させる。操作者は継ぎ目を 冷却させるために約5秒遅れた後接合されたチユ ーブを除去する。

第9図を参照すると、チューブ 11及び 12は 融合溶融した界面21′及び24′において接合さ れて、バネ32により与えられる圧力により僅か に拡大された接合部を形成する。

本発明に使用される切断手段は種々の形態をと ることができる。切断手段は、チユーブが切断手 段の側部に沿つて移動されるときに切断手段のチ ユーブ及び側部間の溶融した界面をそのまま維持 するために適度に平担な側部を有するべきであ - タ37 (第7図) を活性化する。第6A図及び 15 る。切断手段はバンド、ディスク、ウエツジ、ナ ィフ等の形態にあることができ、恒久的又は使い 拾て可能である。切断手段は薄い、即ち約5~35 ミル(0.12~0.89㎜)であるか又はチユーブがそ れとの接触から除去されそして接合されるところ ン36を押圧フィット (preseure fit) すること 20 の相対的に鋭い緑を有するべきである。切断手段 は、鋼、ステンレス鋼、銀、チタン及びマガジン に取付けられた単一ブレードにおける印刷回路技 術に従つてつくられた複合体の如き、種々の材料 . の何れかからつくることができる。

電気的抵抗、インダクション、加熱ブロツク等 のコンタクトの如き種々の加熱手段を切断手段を 加熱するために使用することができる。切断手段 は電気抵抗加熱要素をその構造内に設けることに よつて自己加熱性とすることができる。好ましく 移動によつて切断チユーブ端が溶融した重合体に 30 は、切断手段は新しい透明な部分が各ドツキング の完了後存在するように調整される (indexed) ストリップである。好ましくはストリップはラミ ネートであり、より好ましくは厚さが9.8ミルで あり、そして下記の層を両側に有する抵抗加熱要 ツク18を、そしてピン36によりブロツク18 35 素を形成するようにエツチング された1 ミル (0.025㎜) 厚さのステンレス鋼のリボンから構成 される:⑴アクリル接着剤の1ミル(0.025㎜) 層、(2)少なくとも400℃まで安定である芳香族ポ リアミド樹脂の1ミル(0,025㎜)層、(3)アクリ ナーがブロツク28の縁を去るとき、接合される 40 ル接着剤の1ミル(0.025㎜)層及び⑷1.4ミル (0.036㎜) 厚さの銅のリボン。ラミネートはその 外側に2ミル(0.051㎜) 黄銅ジャケツトを有す る。

最近使用される血液及び透析バッグ及びチュー

ブは柔軟性、強度及びスチーム滅菌のための可塑 化されたポリ塩化ビニルからつくられる。一般 に、これらの可塑化されたポリ塩化ビニルチユー ブに対して切断手段は、大抵の他の熱可塑性チュー ーブにも好適である約500°F(260°C) 乃至750°F 5 (399°C) の温度に加熱される。切断手段は好まし くは(1)チューブの外側表面上のバクテリア又はバ クテリア胞子を迅速に(1秒より短い)殺すのに 及び(2)チューブを成形する熱可塑性樹脂を迅速に の端部においてヒートシールされて閉じられるか 又はバッグに接続される。チユーブ及びそれらが 接続されているバッグは滅菌されているであろ う。約500°F (260°C)以下ではバクテリア及びバ に殺されない。約700°F(399°C)より上では、可 塑化されたポリ塩化ビニル又はポリプロピレン若 しくはポリエチレンの如きポリオレフインの如き 大抵の重合体は切断手段によつてシールを保持す (316°C)は常用の可塑化ビニル血液がバツグチユ ービングに関する使用に対して好ましい温度であ る。他の上限は、チューブをつくつている樹脂が 加熱された切断手段にさらされる時間(約2秒) 塩化ビニル及びポリオレフィンに対して上限はチ ユーブをつくる熱可塑性樹脂の融点より約300°F (149℃) 上である。

チューブを加工する重合体は切断手段に対して 溶融しそして溶融しない重合体の機械的切断又は 30 から形成されるべきである。接続されるべきチュ チューブの有意義な目に見える変形がなくなるよ うな速度で切断手段へと進められる。過度の加熱 は過剰の溶融又は重合体の劣化を最小とするため に回避されるべきである。常用の165ミル(4.2 ㎜) 外径、10ミル(0.25㎜) 肉厚の可塑化ポリ塩 35 樹脂からつくることができる。本明細書で使用さ 化ビニル血液バツグチユーブに対して、二つのチ ユーブを切断するための0.5-1.5秒の時間は最も 満足すべきものであることが見出された。チユー ブを一列に輅列させるために再位置決めする時間 は特に臨界的ではないが、チューブと切断手段と 40 しで単一溶融相を形成するように一緒に流動する の間の溶融シールを破壊する程早くなく、劣化し た重合体を溶接継ぎ目に生じさせる程遅くなくす べきである。切断手段の引き抜き速度は劣化及び 過剰の溶融を最小にするのに重要であり、そして

0.1~1 秒が満足すべきものであることが見出さ れた。熱切断手段の除去後、チューブの冷却は約 5秒かかり、次いでチューブはブロツクから除去 される。

取付けブロックは熱伝導性金属から成り、そし て継ぎ目の迅速な冷却を助長するためのヒートシ ンク (heat sinks) として作用する。チューブは 熱切断手段が除去されるにつれて相互に押しつけ あわされることが必要である。ブロック及び熱切 溶融するのに十分高い温度である。チユーブはそ 10 断手段間の間隙は相対的に重要である。外径約 -165ミル(4.2㎜)のチユーブに対して、ブロツク の各々と熱切断手段の表面との間の空隙は約5% ル (0.13㎜) 乃至50ミル (1.3㎜) であるべきで あり、ブロックと熱切断手段との間の好ましい間 クテリア胞子は切断手段からの熱によつては迅速 15 隙は約10ミル(0.25㎜)乃至20ミル(0.51㎜)で ある。約10ミル (0.25㎜)、特に約5ミル (0.13 ㎜)、より小さくブロツクから熱切断手段へと突 き出ているチューブに関しては、無菌性接続を与 えるのに必要な十分な溶融した重合体シールを維 るのには余りにも流体となり始める。約600°F 20 持するにはブロックへの熱損失が余りにも多すぎ る。約20ミル(0.51㎜)より上、特に約50ミル (1.3㎜) より上では熱にさらされたチューブ端は 余りにも柔軟性がありすぎ、そして継ぎ目は非無 菌性であり得る。165ミル(4.2㎜)よりはるかに 中に劣化を始める温度である。可塑化されたポリ 25 大きいチユーブに対しては適当により大きい間隙 を使用することができる。

> 使用されるチューブは、本発明の方法において 熱にさらされる時に樹脂が劣化し始める温度より 少なくとも50°F低い温度で溶融する熱可塑性樹脂 ープは好ましくは同じ直径であるが、もとのチュ ーブ強度の約50%を有する完全なシールができ得 る限り、異なつた直径を有することができる。接 合されるべきチューブは同じ材料から又は相容性 れる"相容性樹脂"とは、操作温度において二つ の材料が、単一溶融相の形成及びその後の冷却及 び強いジョイントへの固化を弱め又は妨害する熱 又は他の化学反応生成物の形成又は重合体劣化な 粘稠な粘性溶融物を形成するように、該二つの材 料の融点が十分近いことを意味する。たとえばポ リエチレンはポリエチレン共重合体及びポリプロ ピレンと相容性である。

確実なドックを得るために、接合されるべきチ ユーブはそれらが切断及び結合されるべき位置又 はその近くで壁上の薄いフィルムより多くの液体 を含有してはいけない。一般に液体のは入つてい ㎜) より多くする必要はない。

本発明の装置は、セグメントのチューブを含む 移送ポートを有する透析溶液容器が、移植された カテーテル開口から患者の腹腔へと延びるチュー ための無菌接続システムの一部を形成することが できる。本発明のこの態様においては、患者のチ ユーブ及び/又は移送チユーブは保護カバー又は シールされた遠い方の端部 (a sealed distal が、好ましくは、両者はシールされた遠い方の端 部を有する。このシステムは腹膜炎の可能性を最 小にし、そして抗生物質、静バクテリア剤 (bacteriostat) 又は所望に応じて接続されるべき 他の投薬法 (medicaticon) のバッグの如き任意 20 にクランプの如き手段を備えている。 の他の処理バッグを許容する。更には、この態様 は患者が空の透析溶液バッグを持つ必要を除去す るという利点を与える。何故ならばバツグは無菌 的に接続から外すことができ、患者のチューブは とができるからである。それにより無菌性を達成 するのに使用される現在の面倒な方法にとつての 要求は除去される。

他の態様において、本発明の装置は二つの血液 バツグを接続するための無菌接続システム(装 30 置)の一部を形成する。バツグの一つはドナーバ ッグであることができ、他は移送バッグであるこ とができる。ドナーバツグは血液採集チユーブを 有し、そして場合により移送チューブを有する移 送チユーブ(接続チユーブ)を有する。二つのバ ッグは移送バッグの接続チューブをドナーバツグ の移送ポートに接続することによつて無菌的に接 続することができる。ドナーバッグの移送ポート ポートの内側の隔壁 (septum) であることがで きる。バツグはドナーバツグの血液採集チューブ を移送バツグの接続チユーブに接続することによ つて接続することもできる。他の態様において

は、血液採集チューブ及び移送バツグの接続チュ ーブの両方ともシールされた遠い方の端部を有す る。

血液バッグシステム及びCAPDシステムの両方 ないチューブの長さは約0.5-1 インチ (13-25 5 にとつて好ましい態様では、ドナーバツグ及び透 析バッグは特に無菌性接続のため、コネクタのな いそしてシールされた遠方の端部を有するほかの チユーブ(ピツグテイル)を有する。本明細書に 使用される用語"コネクターのない"とはダイア ブに連結されている、連続的歩行許容腹膜透析の 10 フラムと嵌合するプラスチック、低融点熱可塑性 インサート、輻射エネルギー等により融解可能な インサートの如き、常用の取付具の何れをも持た ないチューブを意味する。チューブは熱、溶媒等 の使用によつてチューブ端を相互にシールするこ end) を有する入口ポートを有することができる 15 とによつてのみ製造される。これまでは、その入 口 (entry) の唯一の実際的手段としてこのよう なチューブを有するバツグに無菌的に入り又は接 続する公知の方法はなかつた。チユーブは該チユ ーブへの液体の望ましくない流れを防止するため

第10図は慣用の出入りポート44及び45並 びにニードル49及びシールされた遠い方の端4 8を有するピグティル47に接続されている入口 又は血液採集チューブ 4 6 を有する本発明の血液 無菌的にシールされた端部チューブに接続するこ 25 バツグを示す。第11図は保護カバー52を有す る慣用の充塡チューブ51を有する本発明の透析 バツグ50を示す。シールされた遠い方の端55 を有するピグティル54はバツグ50の移送ポー ト53に取付けられている。

血液バッグの無菌性接続のための本システムで は、バツグをシステムに予め取付ける必要はなく なる。本明細書において使用される表現"血液バ ツグ"はドナー(一次)バツグ又はサテライトバ ッグの何れかを集合的に示す。本発明によつてサ 送ポートを有することができる。移送バツグは移 35 テライトバツグは必要に応じてドナーバツグに無 菌的に接続することができる。ドナーバツグはポ リ塩化ビニルの如き湿式減菌可能な材料からつく ることができ、これに対してサテライトバツグは 湿式滅菌可能である必要はないが、照射又は酸化 は常用の入口ポート、たとえば、保護カバー及び 40 エチレン処理の如き乾式滅菌手段によつてのみ滅 菌され得る材料からつくることができる。たとえ ば、サテライトバツグは血小板生存能力を増加す るO。透過性ポリエチレンから構成することがで きる。或いはサテライトバツグはポリエチレン共

重合体、ポリエチレンラミネート、ポリプロピレ ン又はドナーバツグを構成する材料と相溶性であ る他の材料からつくることができる。サテライト バッグは接続されるべきチューブが相溶性材料か らつくられている限りドナーバツグを構成する材 5 料からつくることができる。 たとえば、ドナーバ ッグ及びそのチユーブ材はポリ塩化ビニルからつ くることができ、これに対してサテライトバツグ はポリエチレンからつくることができるがそのチ サテライトバツグに溶媒溶接される。溶媒溶接の ための技術は当技術分野では良く知られている。 補足的処理は無菌的に加えることができ、そして 処理剤を除去すべき洗浄は無菌的に行なうことが でき、いくらかの実施者は肝炎の危険は以前の凍 15 の間に連続的溶融シールを形成し、それによつて 結を行なわずに赤血球を洗浄することによつて減 じることができると信じている。

本発明の無菌ドッキング装置は、その中に湿式 滅菌された (オートクレーブされた) 液体を有す い体液容器を製造するためのシステムを与えるの に使用することもできる。システムは米国特許第 4223675号に記載されたそれと同様である。しか しながら、本発明の装置ではチユーブ材に取付け

本発明によれば、乾式滅菌されるパツケージは 湿式滅菌条件にさらされることに対しては不適当 であるが体液の長い貯蔵期間に対して特に好適で ある合成樹脂材料から形成することができる。ス ートクレーブ処理可能な液体は、その後にヒート 30 シール密閉され得る出入りチューブを備えたオー トクレーブ処理可能なディスペンサ内に置かれ る。ディスペンサーパッケージ及び液体は次いで オートクレーブ中で湿式滅菌される。デイスペン 用することによつて乾式滅菌された容器に無菌的 に接続される。乾式滅菌された容器はシールされ た遠い方の端を有するコネクタのないチユーブを 備えることができ、眩チユーブは特に無菌接続の ーブ処理された液体はオートクレーブ処理できな い乾式滅菌された容器に移される。所望ならば、 各容器がシールされた遠い方の端を有するコネク タのないチューブとともに残される(left

with) ように、容器を離して移動させながら接続 チューブをヒートシールすることによつて二つの 容器を分離することができる。他のパツケージ は、その後の無菌ドッキング操作によつていずれ かの容器に接続することができる。オートクレー ブ処理可能な液体は抗凝固剤であることができ、 そしてオートクレーブ処理可能なディスペンサー パツケージはポリ塩化ビニルから構成することが できる。オートクレーブ処理できない容器は前記 ユーブ材はポリ塩化ビニルからつくられ、そして 10 した如き材料から構成される血液バッグであるこ とができる。

二つの熱可塑性チューブを各チューブの軸線を 横方向に相互に接合するための本発明の方法は、 加熱した切断表面と各該チューブの横方向区域と 該チューブの内方と外方との間にシールを保持 し、該シールを保持しつつ該チユーブのそれぞれ の溶融端を接続して該チューブ間の接合部を形成 し、そして得られる接合部を冷却することより成 る無菌の、オートクレーブにかけることができな 20 る。本明細書において使用される如き横方向 (transverse) とは各チューブの軸線を横切るこ とを意味するが必ずしも各チユーブと直角ではな いことを意味する。本発明の方法は本発明の装置 のここに述べた特定的態様を使用して実施できる られた特定のコネクタを持つ必要は除去される。 25 がそれに限定されない。操作の条件は前記した条 件である。

> 本発明を下記実施例により更に説明するがすべ ての温度は特記しない限り摂氏度である。

### 実施例 1

使用される装置は1インチ(25mm)×2インチ (51㎜)×1/2インチ(13㎜)の寸法である一対の アルミニウムプロツク17及び18を有してい た。ブロツクは各々、それらの1インチ(25㎜) 表面を横切つて直径において0.156インチ(4.0 サーパツケージは本発明の装置及びプロセスを使 35 ㎜)の一対のスロツトを有し、そしてそのスロツ トは0.100インチ(2.54㎜)幅の開口部がチュー ブをスロットに押圧する表面に残るような深さに **該表面に埋められている。スロットは中心から中** 心で0.25インチ(6.35㎜)離れた間隔を置いて配 ためである。無菌接続がなされて後、オートクレ 40 置されている。ブロツクは上部ハウジングにヒン ジにより取付けられている下部ハウジングにおけ るポリテトラフルオロエチレンガイドに滑動可能 に取付けられた。上部ハウジングは、2インチ (51㎜)×0.7インチ(18㎜)の青銅ブレードホル

ダーに取外し可能に取付けれた1インチ(25mm) ×0.5インチ(13㎜)×0.01インチ(0.25㎜)の鋭 利な鋼ナイフブレードを備えており、該ブレード ホルダーは45ワツト抵抗ヒータを備えた2.4イン チ (61m)×3インチ (76m)×1インチ (25m) 5 のセラミツクブロツク上に順に取付けられた該ブ レートを所定位置に保持するために磁石を備えて いた。チューブ端、165ミル(4.2㎜)外径、10ミ ル(0.25㎜)厚さの肉厚の可塑化ポリ押化ニル血 第1図に示された如く整列させた。ブレードを抵 抗ヒータによつて320°(620°F)に加熱した。ハ ウジングを閉じそしてブロック17及び18を滑 動の開始から終りまで約1秒間にわたり第2図に ブロックは1/2秒たつて第3図に示された位置に 移動せしめた。熱ナイフブレードが1秒の遅れの 後約1/2秒たつてブロツク間から除去されたとき にブロツクはバネで互いに押しつけあわされた。 去した。前の操作から残骸のないきれいなブレー ドを与えるために、次の操作のためブレードを取 替えた。このようにして接合されたチユーブは張 力をかけてひいたときの元の強さの約90%を有し ていた。接合部は30psi圧力試験にパスした。 実施例 2

この実施例においては、接続を無菌性に関して 試験した。実施例1に使用された寸法及び材料の シールされたチューブを備えた血液パツグをこの 体を、細菌汚染に対して他の予めの注意を払いな がら、層流実験用フード中で血液バッグに加え た。栄養媒体はリツトル当りトリプチカーゼペプ トン17 8 〔カゼインの膵臓消化物 の消化物)39、塩化ナトリウム59、リン酸二 カリウム2.58及びデキストロース2.58を含有し ていた。バツグを35°にてインキユベートしそし て48時間後栄養媒体を無菌性に関してチェックし ブの内側に適用することを確実にするために、バ ツグを、ジョイント(接合)が構成されるべきチ ユーブ内にブロスがあるようにインキユベーショ ン期間中逆さまにして吊した。血液採集バッグチ

ユーブの外側表面をアルブミン溶液で覆つてチュ ーブを粘着性としそして、ドッキングがなされる 前に枯草菌、変種ニガー(ビー・グロビジー) (Bacillus Subtillus . variety niger (B. globigii)〕の濃いバクテリア胞子懸濁液 (ml当り 1.8×10°)中に約4~6 インチの深さにチューブ のシールされた端部を浸漬することによつてバク テリアで被覆した。

上記したビー・クロビジー胞子懸濁液を栄養媒 液バッグチューブをスロット内に押圧し、同時に 10 体を含む複数のバッグ及び等しい数の空のバッグ のチューブの端に適用した。チューブ接合は実施 例1に記載した如くして実行された。栄養媒体は ジョイントと接触させて保持しそして48時間イン キユベートした。次に上記した予めの注意と同様 示された位置に滑動せしめた。遅れることなく、15 な無菌性の注意をして各バツグセツトからの栄養 媒体を除去し、沪過しそしてフィルタを35°で48 時間インキュベートした。そのようにインキュベ ートしたフィルターのすべてはバクテリアのコロ ニーの存在する形跡がなくてきれいであり、それ ハウジングを開き、5秒の遅れの後チューブを除 20 により生きているバクテリアがドッキング工程期 間中チユーブブルーメンに導入されなかつたこと を証明した。

> チューブのカツトオフ端部部分からの1インチ ピースを上に使用し、35°でインキュベートした 25 同じ栄養媒体を含むチューブに入れた。48時間後 ブロスの各チューブはビー・グロビジーの典型的 成長と共に極端に濁つた。

# 図面の簡単な説明

第1図は開始位置に接合されるべき二つのチュ 実施例において使用した。約50㎜の無菌の栄養媒 30 ーブを保持するのに使用される取付ブロツクの平 面図。第2図は熱切断手段によつて分離される二 つのチユーブの平面図。第3図は再位置決めさ れ、そして相向に対向して整列されている二つの チューブの平面図。第4図は取付けブロック、切 (pancreatiodigest)) フィトンペプトン(大豆粉 35 断手段及び溶接したチユーブの斜視図。第5図は ガイド上に滑動可能に取付けられた取付けブロツ クの斜視図。第6A図及び第6B図は取付けブロ ツクの斜視図。第7図はガイド上に滑動可能に取 付けられた取付ブロック及びブロックヒータを有 た。汚染の証拠はなかつた。無菌性試験をチュー 40 する切断手段の斜視図。第8図はハウジングに固 定的に整列された取付けブロックの斜視図。第9 図は溶接されたチューブの斜視図。第10図はシ ートされた遠い方の端部を有するピクティルを有 する血液バツグの斜視図。第11図はシールされ

た遠い方の端部を有するピグテイルを有する透析バッグの斜視図である。

図において9,10……血液バツグ、11…… 熱可塑性チューブ、12……チューブ、13,1

4……スロット、15, 16……スロット、17, 18……ブロック、19……熱切断手段、21, 22, 23, 24……溶融したチューブ界面、25, 26, 27……ガイド、である。

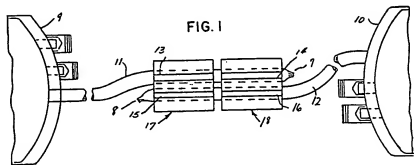


FIG. 2 FIG. 3 FIG. 4 FIG. 5

